```
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
             **Image available**
010239249
WPI Acc No: 1995-140504/*199519*
XRAM Acc No: C95-064851
 Cosmetic compsn. contg. 1-hydroxy-2-pyridone deriv. - for use against
dandruff and as deodorant
Patent Assignee: HOECHST AG (FARH ); CLARIANT GMBH (CLRN
Inventor: HAENEL H; RENG A K; SIMSCH W
Number of Countries: 015 Number of Patents: 010
Patent Family:
                              Applicat No
                                                              Week
                                              Kind
                                                     Date
               Kind
                      Date
Patent No
                                                   19940927
                                                             199519
                              EP 94115183
                                               Α
               A1
                    19950405
EP 646369.
                                                   19931005
                                               Α
                    19950406
                              DE 4333893
                A1
DE 4333893
                                                   19941004
                                                             199527
                              CA 2133631
                                               Α
CA 2133631
                    19950406
                Α
                                                   19941004
                                                             199530
                              BR 943975
                Α
                    19950613
BR 9403975
                                                   19941004
                                                             199538
                    19950725
                              JP 94240361
                                               Α
 JP 7187968
                Α
                                                             199614
                                               Α
                                                   19941003
                    19960227
                              US 94317030
US 5494658
                A.
                                                             199731
                                                   19941004
                              CN 94117874
                                               Α
CN 1106651
                Α
                    19950816
                                                   19940927
                                                             199902
                              EP 94115183
                                               Α
                    19981209
EP 646369
                В1
                                                   19940927
                              DE 507435
                                               A ·
                G
                    19990121
 DE 59407435
                               EP 94115183
                                               Α
                                                   19940927
                                                   19940927 199924
                    19990501 EP 94115183
 ES 2127862 .
                Т3
 Priority Applications (No Type Date): DE 4333893 A 19931005
 Cited Patents: 02Jnl.Ref; DE 2234009; EP 241918; EP 386900; JP 5822010; US
   4185106
 Patent Details:
                                       Filing Notes
                          Main IPC
 Patent No Kind Lan Pg
               A1 G 10 A61K-007/06
 EP 646369
    Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL
                      9 A61K-007/075
              A1
 DE 4333893
                      9 A61K-007/075
 JP 7187968
               Α
                       6 A61K-007/06.
 US 5494658
               А
                         A61K-007/06
               BI G
 EP 646369
    Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL
                                       Based on patent EP 646369
                         A61K-007/06
 DE 59407435
               G
                                       Based on patent EP 646369
                         A61K-007/06
 ES 2127862
               Т3
                         A61K-007/32
 CA 2133631
               Α
                         A61K-007/075
 BR 9403975
               А
                         A61K-007/075
 CN 1106651
               Α
 Abstract (Basic): EP 646369 A
         Cosmetic compsns. contain 1-hydroxy-2-pyridone cpds. of formula (I)
     and/or their salts.
         R1, R2, R3 = H or 1-4C alkyl (pref. R1 = R3 = H; R2 = Me); X = S or
     0; Y = H or 1-2 halogens, pref. Cl and/or Br; Z = a bond or -O-. -S-.
     -CH2-. -CH2-O-, -O-CH2- CH2-S-, -S-CH2- or -CH=CH-CH2-O; Ar = aromatic
     system with 1-2 rings, opt.substd. with 1-3 F, Cl, Br, methoxy, 1-4C
      alkyl, CF3 or trifluoromethoxy.
          USE - The compsns. are used against dandruff, or as deodorants
      (claimed), esp. as shampoos, hair care compsns., hair rinses,
     curatives, lotions or sprays, gels or creams for dressing hair, hair
      oils or pomades, or brilliantine.
          ADVANTAGE - Small amts. of (I) are used. (I) have wide spectrum of
      antimicrobial activity and low toxicity.
          Dwg.0/0
 Abstract (Equivalent): US 5494658 A
          A cosmetic preparation comprising, a compound present in an amount
      of from 0.05 to 10% of the formula (I), in which
          R', R2, and R3 are identical or different and are hydrogen or alkyl
```

```
with 1 to 4 carbon atoms,
       X is S or O,
       Y is hydrogen or up to two halogen atoms,
       Z is a single bond or the divalent radicals O, S, -CH2-, -CH2-O-,
   -O-CH2-, -CH2-S-, -S-CH2- or -CH=CH-CH2-O-,
       Ar is an aromatic ring system which is phenyl, naphthyl,
   tetrahydronaphthyl, indenyl, biphenyl, diphenylether, or
   diphenylthioether and which can be substituted by up to three radicals
   selected from the group consisting of fluorine, chlorine, bromine,
   methoxy, C1-C4-alkyl, trifluoromethyl, and trifluoromethoxy, and their
   salts, or compounds of formula I or their salts, said compound of the
   formula I being present in sufficient quantity to have an antidandruff
   effect, and
       a detergent raw material selected from the group consisting of
   anionic, cationic, nonionic and amphoteric detergent substances for
   application to the hair and scalp.
Title Terms: COSMETIC; COMPOSITION; CONTAIN; HYDROXY; PYRIDONE; DERIVATIVE;
  DANDRUFF; DEODORISE
Derwent Class: B03; D21; D22; E13
International Patent Class (Main): A61K-007/06; A61K-007/075; A61K-007/32
International Patent Class (Additional): A61K-007/00; A61K-007/08;
  A61K-007/48; A61K-007/50; C07D-213/89
File Segment: CPI
Manual Codes (CPI/A-N): B07-D04D; B14-A01; B14-R01; B14-R02; D08-B04;
  D08-B05; D08-B09B; D09-A01; E07-D04D
Chemical Fragment Codes (M2):
  *01* F011 F012 F013 F014 F015 F016 F432 G002 G010 G011 G012 G013 G014
       G015 G016 G017 G019 G020 G021 G022 G029 G040 G100 G111 G221 H5 H541
       H542 H543 H594 H599 H600 H601 H602 H603 H608 H609 H641 H642 H643
       H685 H689 H721 J5 J521 KO K8 K850 L9 L941 M111 M112 M121 M122 M141
       M142 M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M231 M232 M233 M240
       M272 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M321 M322 M323 M332 M342 M344
       M353 M362 M373 M383 M391 M392 M393 M413 M510 M521 M532 M540 M630
       M640 M650 M781 M903 M904 P200 P930 Q252 9519-05001-U
Chemical Fragment Codes (M3):
  *01* F011 F012 F013 F014 F015 F016 F432 G002 G010 G011 G012 G013 G014
       G015 G016 G017 G019 G020 G021 G022 G029 G040 G100 G111 G221 H5 H541
       Н542 Н543 Н594 Н599 Н600 Н601 Н602 Н603 Н608 Н609 Н641 Н642 Н643
       H685 H689 H721 J5 J521 KO K8 K850 L9 L941 M111 M112 M121 M122 M141
       M142 M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M231 M232 M233 M240
       M272 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M321 M322 M323 M332 M342 M344
       M353 M362 M373 M383 M391 M392 M393 M413 M510 M521 M532 M540 M630
       M640 M650 M781 M903 M904 P200 P930 Q252 9519-05001-U
Generic Compound Numbers: 9519-05001-U
```

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 94115183.9

(1) Int. Cl.5: A61K 7/06, A61K 7/32

(2) Anmeldetag: 27.09.94

(30) Priorität: 05.10.93 DE 4333893

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 05.04.95 Patentblatt 95/14

 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CHIDE ES FRIGBIT LINL

Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Brüningstrasse 50 D-65929 Frankfurt am Main (DE)

Erfinder: Hänel, Heinz, Dr. Taunusstrasse 148 D-61440 Oberursel (DE) Erfinder: Simsch, Waltraud Berliner Ring 13 D-65779 Kelkheim (DE)

> Erfinder: Reng, Alwin K. Im Schulzehnten 22 D-65779 Kelkheim (DE)

Sosmetische Zubereitungen enthaltend 1-Hydroxy-2-Pyridone als Antischuppen- und desodorisierenden Mittel.

Die Erfindung betrifft kosmetische Zubereitungen, welche gekennzeichnet sind durch einen Gehalt an Verbindungen der allgemeinen Formel I

$$Ar - Z \xrightarrow{R^1} X \xrightarrow{R^2} R^3$$

$$X \xrightarrow{R^1} R^3$$

$$0$$

$$0$$

$$0$$

Ar

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen R^1 , R^2 und R^3 bedeuten, wobei R1 und R2 vorzugsweise Wasserstoff sind und R2 vorzugsweise Methyl ist,

Х Wasserstoff oder bis zu zwei Halogenatome, vorzugsweise Chlor und/oder Brom, Υ

eine Einfachbindung oder die zweiwertigen Reste O. S. -CH2-, -CH2-O-, -O-CH2-, -CH2-S-Z -S-CH₂- oder -CH = CH-CH₂-O-.

ein aromatisches Ringsystem mit bis zu zwei Ringen, das durch bis zu drei Resten aus der Gruppe Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, C.-C. -Alkyl, Trifluormethyl und Trifluormethoxy substituiert sein kann.

und oder deren Salzen.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung dieser kosmetischen Zubereitungen als Antischuppenmittel und als desodorierendes kosmetisches Mittel.

Aus der DE-C-22 34 009 sind kosmetische Zubereitungen bekannt, die durch einen Gehalt an Verbindungen der allgemeinen Formel II

0 H

(11)

15

gekennzeichnet sind. In der obigen Formel II ist R1 u.a. Aryloxyalkyl mit Alkyl von 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, R² u.a. Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, R3 u.a. Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und R4 u.a. Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Der Rest R1 wird spezifisch nur als Phenyloxymethyl angegeben.

Aus der EP-A-0 241 918 sind Verbindungen der Formel I bekannt

25

30

OH

35

worin

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, wobei R1 und R3 vorzugsweise. Wasserstoff sind und R2 vorzugsweise Methyl ist,

R1, R2 und R3

S oder vorzugsweise O.

Wasserstoff oder bis zu zwei Halogenatome, vorzugsweise Chlor und/oder Brom,

Z

eine Einfachbindung oder die zweiwertigen Reste O, S, -CH2-, -CH2-O-, -O-CH2-, $-CH_2-S_-$, $-S-CH_2$ - oder $-CH = CH-CH_2-O_-$.

ein aromatisches Ringsystem ist mit bis zu zwei Ringen, das durch bis zu drei Reste aus der Gruppe Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, C1-C1-Alkyl, Trifluormethyl und Trifluormethoxy substituiert sein kann.

Als wichtiger Vertreter der durch die Formel I charakterisierten Verbindungsklasse wird u.a. 6-[4-(4-Chlor-phenoxy)-phenoxymethyl]-1-hydroxy-4-methyl-2-pyridon genannt. Diese Verbindung wird zur Vereinfachung nachfolgend als Rilopirox bezeichnet.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I besitzen topische antimykotische Eigenschaften mit einem breiten Wirkungsspektrum gegenüber pathogenen Pilzen, die sowohl die Haut als auch die Schleimhaut befallen, wie Hefen sowie Schimmelpilze. Diese Verbindungen können deshalb zur Bekämpfung von Infektionen durch diese Erreger in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden. Die Anwendung kann als freie Hydroxypyridone oder in Form ihrer physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Basen in den für die Bekämpfung von Pilzen üblichen Zubereitungsformen, wie Lösungen. Suspensionen, Cremes, Salben, Puder oder Suppositorien (Ovula) erfolgen.

Aus EP-A-0 241 918 ist lediglich die Verwendung der Verbindungen der Formel I als Arzneimittel bekannt.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht nun darin, kosmetische Zubereitungen, insbesondere Antischuppenmittel und desodorierende kosmetische Mittel zur Verfügung zu stellen.

Die vorliegende Erfindung betrifft kosmetische Zubereitungen, gekennzeichnet durch einen Gehalt an Verbindungen der allgemeinen Formel I

$$Ar - Z \xrightarrow{R^1} X \xrightarrow{R^2} R^3$$

$$X \xrightarrow{Q} CH_2 \xrightarrow{N} 0$$
(1)

	worin .	
20	R ¹ , R ² und R ³	gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, wobei R ¹ und R ³ vorzugsweise Wasserstoff sind und R ² vorzugsweise Methyl ist.
	Х .	S oder vorzugsweise O,
	Υ	Wasserstoff oder bis zu zwei Halogenatome, vorzugsweise Chlor und/oder Brom,
25	Z	eine Einfachbindung oder die zweiwertigen Reste O, S, -CH ₂ -, -CH ₂ -O-, -O-CH ₂ -, -CH ₂ -S, -S-CH ₂ - oder -CH = CH-CH ₂ -O-,
	Ar	ein aromatisches Ringsystem mit bis zu zwei Ringen, das durch bis zu drei Reste aus der Gruppe Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, C ₁ -C ₄ -Alkyl, Trifluormethyl und Trifluormethoxy substituiert sein kann,

und/oder deren Salzen.

Der Begriff aromatische Ringsysteme umfaßt Phenyl und kondensierte Systeme, wie Naphthyl, Tetrahydronaphthyl und Indenyl, sowie isolierte Systeme, die sich vom Biphenyl, Diphenylalkanen, Diphenylethern und Diphenylthioethern ableiten.

Diese kosmetischen Zubereitungen werden bevorzugt als Antischuppenmittel oder als desodorierendes kosmetisches Mittel verwendet.

Als bevorzugtes Beispiel für in den kosmetischen Zubereitungen erfindungsgemäß als Wirkstoff einsetzbare Substanz sei die folgende Verbindung genannt: 6-[4-(4-Chlor-phenoxy)-phenoxymethyl]-1-hydroxy-2-pyridon (genannt: Rilopirox)

Die obengenannten Verbindungen können sowohl in freier Form als auch als Salze eingesetzt werden.

Kommen organische Basen zur Anwendung, so werden vorzugsweise schwer flüchtige Basen eingesetzt, wie beispielsweise niedrigmolekulare Alkanolamine, wie z.B. Ethanolamin, Diethanolamin, N-Ethylethanolamin, N-Methyldiethanolamin, Triethanolamin, Diethylamino-ethanol, 2-Amino-2-methyl-n-propanol, Dimethylaminopropanol, 2-Amino-2-methyl-propandiol, Triisopropanolamin. Als weitere schwerer flüchtige Basen seien beispielsweise erwähnt Ethylendiamin. Hexamethylendiamin, Morpholin, Piperidin, Piperazin, Cyclohexylamin, Tributylamin, Dodecylamin, N.N-Dimethyl-dodecylamin, Stearylamin, Oleylamin, Benzylamin, Dibenzylamin, N-Ethyl-benzylamin, Dimethylstearylamin, N-Methylmorpholin, N-Methylpiperazin, 4-Methylcyclohexylamin, N-Hydroxyethyl-morpholin. Auch die Salze quartärer Ammoniumhydroxide, wie z.B. Trimethylbenzylammoniumhydroxid. Tetramethylammoniumhydroxid oder Tetraethylammoniumhydroxid können verwendet werden, ferner Guanidin und seine Abkömmlinge, insbesondere seine Alkylierungsprodukte. Es ist jedoch auch möglich, als Salzbildner beispielsweise niedrigmolekulare Alkylamine, wie z.B. Methylamin, Ethylamin oder Triethylamin einzusetzen. Auch Salze mit anorganischen Kationen, wie beispielsweise Alkalisalze, insbesondere Natrium-, Kalium- oder Ammonium-Salze, Erdalkalisalze, wie insbesondere das Magnesium- oder Calciumsalz, sowie Salze mit 2 bis 4-wertigen Kationen, wie beispielsweise das Zink-, Aluminium- oder Zirkon-Salz kommen für die erfindungsgemäß einzusetzenden Verbindungen in Betracht.

Die in den kosmetischen Zubereitungen einzusetzenden Wirkstoffe der oben wiedergegebenen Formel können beispielsweise nach Verfahren hergestellt werden, wie sie in dem US-Patent 4 797 409 beschrieben werden. Die Herstellung der obengenannten Salze erfolgt in bekannter Weise durch Zusammengeben von

vorzugsweise äquimolaren Mengen der salzbildenden Komponenten.

Für den erfinderungsgemäßen Einsatz der genannten Verbindungen kommen die unterschiedlichsten kosmetischen Zubereitungen in Betracht, insbesondere Shampoos. Als Beispiele für weitere erfindungsgemäß in Betracht kommende Zubereitungen seien folgende Haarpflege- und Frisiermittel erwähnt: Haarspülmittel, Haarkuren, Haarregeneriermittel, Haarwässer, Wasserwellotionen, Haarspray's, Frisiercremes, Frisiergels, Haaröle, Haarpomaden oder Haarbrillantinen. Es handelt sich demnach immer um Zubereitungen, die je nach ihrem eigentlichen Anwendungszweck für kürzere oder längere Zeit auf das Haar und die Kopfhaut aufgebracht werden. Durch die Zugabe der erfindungsgemäßen Verbindungen wird dann eine gleichzeitige Schuppenbehandlung bewirkt. Es ist jedoch auch möglich, Zubereitungen herzustellen, die in erster Linie oder ausschließlich dem Ziel einer Schuppenbeseitigung dienen.

Werden die erfindungsgemäßen Antischuppenzubereitungen als Shampoos dargeboten, so können diese klarflüssig, opakflüssig (mit Perlglanzeffekt), cremeförmig, gelartig, aber auch pulverförmig oder in Tablettenform, sowie als Aerosole konditioniert sein. Die diesen Shampoos zugrunde liegenden Waschrohstoffe können anionischer, kationischer, nichtionischer und amphoterer Natur sein und auch in Kombinationen dieser Stoffe vorliegen.

Als Beispiele für derartige anionische waschaktive Substanzen seien genannt: C₁₀-C₂₀-Alkyl- und Alkylen-carboxylate, Alkylethercarboxylate, Fettalkoholsulfate, Fettalkoholsulfate, Alkylethersulfate, Alkylethersulfate, Alkylethersulfate, Alkansulfonate und Hydroxyalkansulfonate, Olefinsulfonate, Fettsäurealkylethersulfonate, Acylester von Isethionaten, a-Sulfofettsäureester, Alkylbenzolsulfonate, Alkylphenolglykolethersulfonate, Sulfosuccinate, Sulfobernsteinsäurehalbester und -diester, Fettalkoholetherphosphate, Eiweiß-Fettsäure-Kondensationsprodukte, Alkylmonoglyceridsulfate und -sulfonate, Alkylglyceridethersulfonate, Fettsäuremethyltauride, Fettsäuresarkosinate, Sulforicinoleate. Diese Verbindungen und deren Mischungen werden in Form ihrer wasserlöslichen oder in Wasserdispergierbaren Salze benutzt, beispielsweise der Natrium-, Kalium-, Magnesium-, Ammonium-, Mono-, Di- und Triethanolammonium- sowie analogen Alkylammonium-Salze.

Geeignete kationische Tenside sind beispielsweise quartäre Ammonium-Salze wie Di-(C₁₂-C₂₄-Alkyl)-dimethyl-ammonium-chlorid oder -bromid, vorzugsweise Di-(C₁₂-C₁₈-Alkyl)-dimethyl-ammonium-chlorid oder -bromid; C₁₀-C₂₄-Alkyl-dimethyl-ethylammonium-chlorid oder -bromid; C₁₀-C₂₄-Alkyl-trimethyl-ammonium-chlorid oder -bromid, vorzugsweise Cetyl-trimethyl-ammonium-chlorid oder -bromid und C₂₀-C₂₂-Alkyl-trimethyl-ammonium-chlorid oder -bromid und C₂₀-C₂₂-Alkyl-trimethyl-ammonium-chlorid oder -bromid, vorzugsweise C₁₂-C₁₈-Alkyl-dimethylbenzyl-ammonium-chlorid; N-(C₁₀-C₁₈-Alkyl)-pyridinium-chlorid oder -bromid, vorzugsweise N-(C₁₂-C₁₆-Alkyl)-pyridinium-chlorid oder -bromid, N-(C₁₀-C₁₈-Alkyl)-pyridinium-chlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat; N-(C₁₂-C₁₈-Alkyl)-pyridinium-chlorid; N-(C₁₂-C₁₈-Alkyl)-N-methyl-morpholinium-chlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat; N-(C₁₂-C₁₈-Alkyl)-pentaoxethyl-ammonium-chlorid; Diisobutyl-phenoxyethoxyethyldimethylbenzylammonium-chlorid; Salze des N.N-Diethylaminoethylstearylamids und -oleylamids mit Salzsäure, Essigsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Phosphorsäure; N-Acylamidoethyl-N,N-diethyl-N-methyl-ammonium-chlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat, wobei Acyl vorzugsweise für Stearyl oder Oleyl steht.

Als nichtionische Tenside, die als waschaktive Substanzen eingesetzt werden können, kommen beispielsweise in Betracht: Fettalkoholethoxylate (Alkylpolyethylenglykole); Alkylphenolpolyethylenglykole; Alkylmercaptanpolyethylenglykole; Fettaminethoxylate (Alkylaminopolyethylenglykole); Fettsäureethoxylate (Acylpolyethylenglykole); Polypropylenglykolethoxylate (Pluronic); Fettsäurealkylolamide (Fettsäureamidpolyethylenglykole); Saccharoseester; Sorbitester und der Polyglykolether.

Beispiele für den Shampoos zusetzbare Amphotenside sind: N-(C₁₂-C₁₈-Alkyl)-β-aminopropionate und N-(C₁₂-C₁₈-Alkyl)-β-iminodipropionate als Alkali- und Mono-, Di- und Trialkylammonium-Salze; N-Acylamidoalkyl-N.N-dimethylacetobetain, vorzugsweise N-(C₈-C₁₈-Acyl)amidopropyl-N.N-dimethylacetobetain; C₁₂-C₁₃-Alkyl-dimethyl-sulfopropyl-betain; Amphotenside auf Basis Imidazolin (Handelsname: Miranol®, Steinapon®), vorzugsweise das Natrium-Salz des 1-(β-Carboxy-methyloxyethyl)-1-(carboxymethyl)-2-laurylimidazoliniums: Aminoxid, z.B. C₁₂-C₁₃-Alkyldimethylaminoxid, Fettsäureamidoalkyl-dimethylaminoxid.

Die erfindungsgemäßen Zubereitungen können außerdem weitere in der Kosmetik gebräuchliche Zusätze enthalten, z.B. Riechstoffe, Farbstoffe, auch solche, die gleichzeitig die Haare färben oder tönen, Lösungsmittel. Trübungsmittel und Perlglanzmittel, beispielsweise Ester von Fettsäuren mit Polyolen, Magnesium- und Zink-Salze von Fettsäuren. Dispersionen auf Basis Mischpolymerer, Verdickungsmittel wie Natrium-, Kalium-, Ammoniumchlorid, Natriumsulfat, Fettsäurealkylolamide, Cellulosederivate, natürliche Gummen, ferner Pflanzenextrakte, Eiweißderivate wie Gelatine, Collagenhydrolysate, Polypeptide auf natürlicher und synthetischer Basis, Eigelb, Lecithin, Lanolin und Lanolinderivate, Fette, Öle, Fettalkohole,

Silicone, desodorierende Mittel, antimikrobiell wirksame Substanzen, antiseborrhoeisch wirksame Substanzen. Stoffe mit keratolytischer und keratoplastischer Wirkung, wie beispielsweise Schwefel, Salicylsäure, Enzyme.

Zur Herstellung der kosmetischen Zubereitungen wird die Wirksubstanz bei einer Temperatur im Bereich von 20 - 60 °C, vorzugsweise bei Raumtemperatur, in dem zum Einsatz kommenden Tensid unter Rühren gelöst. Anschließend werden die einzelnen gebräuchlichen Zusätze zugegeben.

Im Fall von alkoholhaltigen kosmetischen Zubereitungen wird die Wirksubstanz in dem Alkohol bei einer Temperatur im Bereich von 20 - 40 °C, vorzugsweise bei Raumtemperatur, gelöst. Anschließend werden die einzelnen gebräuchlichen Zusätze zugegeben.

Im Fall von Haarspülmitteln bzw. O/W-Emulsionen wird der Wirkstoff in der Fettphase, d.h. zusammen mit dem Öl und dem Emulgator, bei einer Temperatur im Bereich von 70 bis 90 °C, vorzugsweise 75 °C, gelöst. Anschließend wird heißes Wasser zugegeben und die Emulsion so lange gerührt, bis sie erkaltet ist.

Die Herstellung der Shampoos erfolgt in an sich bekannter Weise durch Zusammengeben der einzelnen Komponenten und eine - soweit erforderlich - der jeweiligen Zubereitungsart angepaßte Weiterverarbeitung. Einige dieser vielfältigen möglichen Zubereitungsformen werden in den Ausführungsbeispielen beispielhaft beschrieben.

Als weitere haarkosmetische Zubereitungen, in denen die 1-Hydroxi-2-pyridone erfindungsgemäß zur Anwendung kommen können, seien beispielsweise genannt: Haarspülmittel (sogenannte Hair rinses), Haarkuren und Haarregeneriermittel, die nach einer gewissen Zeit vom Haar abgespült werden oder je nach Formulierung auch auf dem Haar verbleiben können. Diese Präparate enthalten unter anderem Substanzen aus der Gruppe der obenerwähnten kationische Tensiden, die am Haar eine avivierende und antistatische Eigenschaft entfalten.

Die erfindungsgemäßen Antischuppenzubereitungen können auch in Form von wäßrigen und wäßrigalkoholischen Haarwässern, Wasserwellotionen (Haarfestiger), auch solcher in Gelform, und in Aerosolform als Haarspray, sowie in Form von Haarpflege- und Frisiercremes und -gels dargeboten werden. Als Alkohole werden vorzugsweise Ethanol und Isopropanol eingesetzt.

Beispiele für Harze mit haarfestigender und frisurenfestigender Wirkung, die in einer Konzentration von 0.5 bis 6 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 3 Gew.-%, in den entsprechenden Zubereitungen (Haarfestiger, Haarspray) enthalten sein können, sind: Schellack und -derivate, Umsetzungsprodukte von Kolophonium mit Acrylsäure, Poly-N-vinylpyrrolidon und alkylsubstituierte Poly-N-vinylpyrrolidon, Poly-N-vinyl-N-alkyl-acetamid, Polyvinylacetat und partiell verseiftes Polyvinylacetat, Polyvinylalkohol, Alkylester der Acrylsäure, Mischpolymerisate aus Vinylacetat und N-Vinyl-N-alkylacetamid. Mischpolymerisate aus Vinylacetat und N-Vinylpyrrolidon, Umsetzungsprodukte aus Mischpolymerisaten aus Vinylacetat und Acrylsäure bzw. Crotonsäure mit organischen Basen, Mischpolymerisate aus Vinylacetat und Maleinsäurehalbester, Mischpolymerisate aus Vinylacetat, Vinylpivalat und Crotonsäure, Mischpolymerisate aus Fettsäurevinylestern und (Meth)acrylsäure, Mischpolymerisate aus (Meth)acrylsäureestern und N-Vinylpyrrolidon, Mischpolymerisate aus Acrylsäureestern und (Meth)acrylsäure. Alkylester aus Mischpolymerisaten aus Methylvinylether und Maleinsäureanhydrid, Alkylester aus Mischpolymerisaten aus Olefinen und Maleinsäureanhydrid, Polyvinylacetale und Polyvinylbutyrale, Dimethylhydantoin-Formaldehyd-Kondensate, Cyclohexanon-Formaldehyd-Harze, Phthalatharze, Eiweißhydrolysate und Eiweißderivate, Stärke- und Cellulose-derivate, die auch kationische Gruppen enthalten können, sowie weitere Filmbildner mit quartären Gruppen wie Umsetzungsprodukte von Mischpolymeren aus Alkyl(meth)acrylaten und Dimethylaminoethyl(meth)acrylat mit Alkylierungsmitteln, ferner quartare Copolymere aus N-Vinylpyrrolidon und Dialkylaminoalkyl(meth)acrylaten.

Es ist weiterhin möglich, die erfindungsgemäß einsetzbaren Verbindungen in wasserfreien öligen Zubereitungen wie Haaröl, Haarpomade, Haarbrillantine einzuarbeiten.

Auch die Herstellung aller dieser Zubereitungen erfolgt - wie bereits beim Shampoo erwähnt - in an sich bekannter Weise unter Zugabe des erfindungsgemäß eingesetzten Wirkstoffs. Die erfindungsgemäßen Antischuppenzubereitungen können von den obengenannten 1-Hydroxi-2-pyridonen eine Verbindung oder auch mehrere in Kombination enthalten.

In die erfindungsgemäßen Zubereitungen wird der Antischuppenwirkstoff in Mengen eingearbeitet, die üblicherweise zwischen etwa 0.05 und etwa 10 % liegen. Innerhalb dieses Bereiches richten sich die Konzentrationen der speziellen Zubereitungen nach ihrem Anwendungszweck. Bestimmte Zubereitungsformen, wie z.B. Konzentrate, die vor ihrer Anwendung zu verdünnen sind, können auch erheblich höhere Konzentrationen aufweisen.

Handelt es sich um Zubereitungen, die auf dem Haar verbleiben, wie beispielsweise Haarwasser, Haarfestiger, Cremes usw., so wird man niedrigere Konzentrationen einsetzen, beispielsweise von ca. 0.01 bis ca. 1 %, vorzugsweise 0.1 bis 0.5 %. In höheren Konzentrationen werden sie zweckmäßigerweise dann zur Anwendung kommen, wenn es sich um kosmetische Zubereitungen handelt, die, gegebenenfalls nach

Verdünnung, nur kurze Zeit auf Haar und Kopfhaut einwirken, wie beispielsweise Shampoos oder Haarspülmittel. In diesen Fällen können z.B. Konzentrationen von etwa 0.2 bis etwa 10 %, vorzugsweise etwa 0,5 bis etwa 2 %, zweckmäßig sein.

Es ist bekannt, daß 1-Hydroxi-2-pyridinthione und deren Salze, insbesondere das Zinksalz, gegen Schuppen wirksam sind. Es war nicht zu erwarten, daß auch die schwefelfreien Verbindungen erfindungsgemäß eine ausgezeichnete Antischuppenwirkung zeigen.

Die erfindungsgemäße Verwendung der genannten 1-Hydroxi-2-pyridonen zeichnet sich insbesondere gegenüber dem erwähnten Stand der Technik durch zahlreiche Vorteile aus.

Herauszuheben sind:

- geringé Einsatzkonzentrationen
- breites antimikrobielles Wirkungsspektrum
- geringe Toxizität.

15

20

25

30

35

Die nachstehenden Beispiele erläutern die vorliegende Erfindung. Die Mengenangaben sind auf das Gewicht bezogen.

Beispiel 1 - Cremeshampoo	
Rilopirox	0.2 %
Feffsäuremethyltaurid-Natriumsalz (© Hostapon CT-Teig, Hoechst AG)	70 %
Fettsäuremethylisethionat-Natriumsalz (@ Hostapon SCID, Hoechst AG)	5 %
Palmkernfettsäuresarkosid (® Medialan LD)	5%.
Wasser	ad 100 %

Rilopirox	0,3 %
Fettsäuremonoethanolamidpolyglykolether (® Genagen CA-050, Hoechst AG)	5 %
Alkylethersulfat-Natriumsalz (® Genapol LRO fl., Hoechst AG)	35,0 %
Acylaminopolyglykolethersulfat-Magnesiumsalz (Genapol AMG, Hoechst AG)	10,0 %
Alkylamidopropyl-Betain (Genagen CAB, Hoechst AG)	8,0 %
Konsistenzgeber (@ Genapol L-3, Hoechst AG)	2,0 %
Natriumchlorid	0,7 %
Wasser	ad 100 %

Beispiel 3 - "3 in 1-Shampoo" Rilopirox	0,2 %
Alkylethersulfat-natriumsalz (® Genapol LRO. fl., Hoechst AG)	35.0 %
Acylaminopolyglykolethersulfat-Magnesiumsalz (© Genapol AMG, Hoechst AG)	5.0 %
Fettsäureglutamat-natriumsalz (® Hostapon KCG, Hoechst AG)	5,0 %
Fettsäure-Protein-Kondensat (® Hostapon SCHC, Hoechst AG)	5,0 %
Silikonöl (@ Belsil DNC 6032, Wacker Chemie)	2.0 %
D-Panthenol	1,0 %
Konsistenzgeber (® Genapol L-3, Hoechst AG)	2.5 %
Alkylamidopropyl-Betain (® Genagen CAB, Hoechst AG)	8.0 %
Natriumchlorid	2,0 %
Wasser	ad 100 %

EP 0 646 369 A1

Beispiel 4 - Shampookonzentrat	
Rilopirox	0.2 %
Alkylethersulfat-Natriumsalz (® Genapol LRO Paste, Hoechst AG)	20,0 %
Alkylamidopropyl-Betain (® Genapol CAB, Hoechst AG)	33.0 %
Fettsäuremonoethanolamidpolyglykolether (® Genagen CA-050, Hoechst AG)	5.0 %
Fettsäure-Protein-Kondensat (® Hostapon SCHCP, Hoechst AG)	5,5 %
Konsistenzgeber (@ Genapol L-3, Hoechst AG)	3.0 %
Wasser	ad 100 %

Beispiel 5 - flüssige Seife	
Rilopirox	0.1 %
Alkylethersulfat-Natriumsalz (® Genapol LRO, Hoechst AG)	40,0 %
sek. n-Alkylsulfonat-Natriumsalz (® Hostapur SAS, Hoechst AG)	8.0 %
Konsistenzgeber (® Genapol L-3, Hoechst AG)	3,0 %
Natriumchlorid	1,5 %
Wasser	ad 100 %

Beispiel 6 - Deoseife		
Rilopirox	0.2 %	
Grundseife	99.8 %	

Beispiel 7 - Roll-on Deo	
Rilopirox Hydroxyethylcelluloseether (® Tylose H 10000, Hoechst AG)	0.1 % 0.7 %
Ethanol 1,2-Propylenglykol	40.0 % 5.0 %
Lösungsvermittler (© Cremophor RH 455, BASF AG) Wasser	0.5 % 53.0 %

Beispiel 8 - Deodorant	
Rilopirox	0.15 %
Ethanol	70.0 %
Rückfettungsmittel (® Softigen 767, Chem. Werke Hüls)	0.5 %
Partümöl	0.5 %
Allantoin	0.1 %
Wasser	ad 100 %

Beispiel 9 - Intimwaschmittel	
Rilopirox Acylaminopolyglykolethersulfat-Magnesiumsalz (5 Genapol AMG, Hoechst AG) Konsistenzgeber (Glucamate DOE 120, Amercol) Wasser	0,1 % 40.0 % 3.0 % ad 100 %

7

5

, ,

20

25

30

20

...

.

Beispiel 10 - Haarnachspülmittel	
Rilopirox	0.2 %
Cetylalkohol	2,5 %
Paraffinöl	1,5 %
Phosphorsäureesterverbindung (® Hostaphat KL340N, Hoechst AG)	1,5 %
Alkylpolyethoxyammoniumlactat (® Genamin KSL, Hoechst AG)	7.0 %
Hydroxyethylcelluloseether (® Tylose, Hoechst AG)	0.6 %
Wasser	ad 100 %

Beispiel 11 - Haarwasser

Rilopirox
Fettsäurepolyglykolether (® Emulsogen EL, Hoechst AG)
Ethanol
Alkylpolyethoxyammoniumlactat (® Genamin KSL, Hoechst AG)
D-Panthenol
Wasser

0.05 %
40,0 %
40,0 %
0.3 %
0.5 %
ad 100 %

15

25

30

Beispiel 12 - Haarfestiger		
Rilopirox	0,05 %	
Isopropanol	40,0 %	
Polyethylenglykol (M _w = 400)	0,5 %	
Alkylpolyethoxyammoniumlactat (® Genamin KSL, Hoechst AG)	0,7 %	
Rückfettungsmittel	0.6 %	
Polyvinylpyrrolidon (® Luviskol, BASF AG)	5,5 %	
Wasser	ad 100 %	

Beispiel 13 - Gesichtsv	vasser
Rilopirox	0,05 %
Ethanol	30.0 %
Rückfettungsmittel	0.2 %
D-Panthenol	0.5 %
1,2-Propylenglykol	5.0 %
Allantoin	0.1 %
Extrapon Hamamelis	5.0 %
Wasser	ad 100 %

0.1 %
10.0 %
12,0 %
8.0 %
5.0 %
5.0 %
0.3 %
0.4 %
ad 100 %

Patentansprüche

 Kosmetische Zubereitungen, gekennzeichnet durch einen Gehalt an Verbindungen der allgemeinen Formel I

	R ²	·. ·	
Ar	$-z \xrightarrow{R^1} x - c + c + c + c + c + c + c + c + c + c$	(1)
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		

worin

15

20

25

30

35

R', R² und R³

gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, wobei R¹ und R³ vorzugsweise Wasserstoff sind und R² vorzugsweise Methyl ist.

S oder O.

Y Wasserstoff oder bis zu zwei Halogenatome, vorzugsweise Chlor und/oder Brom,

Z eine Einfachbindung oder die zweiwertigen Reste O, S, -CH₂-, -CH₂-O-, -O-CH₂-,

-CH₂-S-, -S-CH₂- oder -CH = CH-CH₂-O-,

ein aromatisches Ringsystem mit bis zu zwei Ringen, das durch bis zu drei Resten aus der Gruppe Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, C₁-C₄-Alkyl, Trifluormethyl und Trifluormethoxy substituiert sein kann,

und oder deren Salzen.

2. Kosmetische Zubereitungen, gekennzeichnet durch einen Gehalt an 6-[4-(4-Chlor-phenoxy)-phenoxymethyl]-1-hydroxy-4-methyl-2-pyridon.

3. Verwendung der kosmetischen Zubereitung nach Anspruch 1 oder 2 als Antischuppenmittel.

 Verwendung der kosmetischen Zubereitung nach Anspruch 1 oder 2 als desodorierendes kosmetisches Mittel.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

tezorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (IBLCL6)
(MYCOSES, Bd.34, Nr. SUP1, 1991	1-3	A61K7/06 A61K7/32
	Seiten 91 – 93 H. HÄNEL 'Therapie des seborrhoischen Ekzems mit einem antiphlogistisch wirksamen Antimykotikum ' * das ganze Ookument *		
X,Y	US-A-4 185 106 (W. DITTMAR) * Spalte 1, Zeile 66 - Spalte 2, Zeile Ansprüche *	1;	
D	& DE-C-22 34 009 (IBID.)		
X,Y	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 84-033065 [06]	1,2,4	
	& JP-A-58 222 010 (LION CORP.) * Zusammenfassung *		. **
Υ ,	EP-A-0 386 900 (THE PROCTER & GAMBLE COMPANY)	4	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CL6)
	* das ganze Dokument *		A61K
D,Y	EP-A-O 241 918 (HOECHST AG) * das ganze Dokument *	1-4	
		•	
		1	
			,
		İ	
İ			
<u></u>			
Der	vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentanspruche erste	elik	Prefer
1	Rechards-min Abschladestein der Rechards- DEN UAAC 12. Dezembe		rviz Diaz, P
	DER HANG		
	E : alteres E : alteres nach de	indung zugrunde lieger Patentdokument, das j em Anmeidedatum veri Anmeidung angeführte Jern Gründen angeführt	s Dokument